## (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 10. Oktober 2002 (10.10.2002)

РСТ

## (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/079144 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation?: C07C 237/20, A61K 7/13, D06P 1/32, C07D 295/18, 295/12, 231/38, 307/52, 211/46, 207/27, 213/75, 233/61, 307/22, 317/66, 207/08, 207/16, 211/42
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/12126

(22) Internationales Anmeldedatum:

19. Oktober 2001 (19.10.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 15 994.3

30. März 2001 (30.03.2001) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): WELLA AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; RP, Berliner Λllee 65, 64274 Darmstadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): CHASSOT, Laurent [CH/CH]; La Chapellenie, CH-1724 Praroman (CH). BRAUN, Hans-Jürgen [DE/CH]; Kapellacker 19, CH-3182 Überstorf (CH).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: WELLA AKTIENGE-SELLSCHAFT; RP, Berliner Allee 65, 64274 Darmstadt (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

< !

(54) Title: (P-AMINO-HYDROXYPHENYL)-ACRYLAMIDE DERIVATIVES AND DYES CONTAINING SAID COMPOUNDS

- (54) Bezeichnung: (P-AMINO-HYDROXYPHENYL)-ACRYLAMID-DERIVATE UND DIESE VERBINDUNGEN ENTHALTENDE FÄRBEMITTEL
- (57) Abstract: The invention relates to the (p-amino-hydroxyphenyl)-acrylamide derivatives of general formula (I), or the physiologically acceptable, water-soluble salts thereof, and to oxidative dyes for keratin fibers containing said compounds.
- (57) Zusammenfassung: Gegenstand der Erfindung sind (p-Amino-hydroxyphenyl)-acrylamid-Derivate der allgemeinen Formel (I) oder deren physiologisch verträgliche, wasserlösliche Salze, Formel (I), sowie diese Verbindungen enthaltende Oxidationsfärbemittel für Keratinfasern.



1

#### Beschreibung

## (p-Amino-hydroxyphenyl)-acrylamid-Derivate und diese Verbindungen enthaltende Färbemittel

Die Erfindung betrifft neue (p-Amino-hydroxyphenyl)-acrylamid-Derivate sowie diese Verbindungen enthaltende Mittel zum Färben von Keratinfasern, insbesondere menschlichen Haaren.

Auf dem Gebiet der Färbung von Keratinfasern, insbesondere der Haarfärbung, haben Oxidationsfarbstoffe eine wesentliche Bedeutung erlangt. Die Färbung entsteht hierbei durch Reaktion bestimmter Entwicklersubstanzen mit bestimmten Kupplersubstanzen in Gegenwart eines geeigneten Oxidationsmittels. Als Entwicklersubstanzen werden hierbei insbesondere 2,5-Diaminotoluol, 2,5-Diaminophenylethylalkohol, p-Aminophenol, 1,4-Diaminobenzol und 4,5-Diaminopyrazol-1-(2-hydroxyethyl) eingesetzt, während als Kupplersubstanzen beispielsweise Resorcin, 2-Methyl-resorcin, 1-Naphthol, 3-Aminophenol, m-Phenylendiamin, 2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl)amino-anisol, 1,3-Diamino-4-(2'-hydroxyethoxy)benzol und 2,4-Diamino-5-fluor-toluol zu nennen sind.

An Oxidationsfarbstoffe, die zur Färbung menschlicher Haare verwendet werden, werden neben der Färbung in der gewünschten Intensität zahlreiche zusätzliche Anforderungen gestellt. So müssen die Farbstoffe in toxikologischer und dermatologischer Hinsicht unbedenklich sein und die erzielten Haarfärbungen eine gute Lichtechtheit, Dauerwellechtheit, Säureechtheit und Reibeechtheit aufweisen. Auf jeden Fall aber müssen solche Färbungen ohne Einwirkung von Licht, Reibung und chemischen

2

Mitteln über einen Zeitraum von mindestens 4 bis 6 Wochen stabil bleiben. Außerdem ist es erforderlich, dass durch Kombination geeigneter Entwicklersubstanzen und Kupplersubstanzen eine breite Palette verschiedener Farbnuancen erzeugt werden kann.

Zur Erzielung nartürlicher und besonders modischer Nuancen im Rotbereich wird vor allem p-Aminophenol, allein oder im Gemisch mit anderen Entwicklersubstanzen, in Kombination mit geeigneten Kupplersubstanzen eingesetzt. Es wurde bereits versucht, die Eigenschaften von p-Aminophenolen durch die Einführung von Substituenten zu verbessern. In diesem Zusammenhang sei auf die DE-OS 196 07 751 verwiesen, in der Färbemittel beschrieben werden, welche als Entwicklersubstanzen spezielle, substituierte p-Aminophenol-Derivate, beispielsweise 5-Amino-2-hydroxyzimtsäure, enthalten.

Mit den derzeit bekannten Färbemitteln ist es jedoch nicht möglich, die an ein Färbemittel gestellten Anforderungen in allen Punkten zu erfüllen. Es bestand daher weiterhin ein Bedürfnis nach neuen Entwicklersubstanzen, welche die vorgenannten Anforderung in besonderem Masse erfüllen.

Hierzu wurde nun überraschenderweise gefunden, daß neue (p-Amino-hydroxyphenyl)-acrylamid-Derivate gemäß der allgemeinen Formel (I) die an Entwicklersubstanzen gestellten Anforderungen in besonders hohem Masse erfüllen. So werden bei Verwendung dieser Entwicklersubstanzen mit den meisten bekannten Kupplersubstanzen farbstarke Farbnuancen erhalten, die außerordentlich lichtecht und waschecht sind.

WO 02/079144

3

Gegenstand der vorliegende Erfindung sind daher (p-Amino-hydroxyphenyl)-acrylamid-Derivate der allgemeinen Formel (I) oder deren physiologisch verträgliche, wasserlösliche Salze,

worin

R1 gleich Wasserstoff, einem Halogenatom (F, Cl, Br, J), einer  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe oder einer  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxygruppe ist;

**R2** und **R3** unabhängig voneinander gleich Wasserstoff oder einer  $C_1$ - $C_6$ -Alkylgruppe sind;

**R4** und **R5** unabhänging voneinander gleich Wasserstoff, einer  $C_1$ - $C_2$ -Alkoxygruppe, einer  $C_1$ - $C_6$ -Alkylgruppe, einer ungesättigten  $C_3$ - $C_6$ -Alkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe, einer  $C_3$ - $C_4$ -Dihydroxyalkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Aminoalkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Dimethylaminoalkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Acetylaminoalkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Methoxyalkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Ethoxyalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Cyanoalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Carboxyalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Aminocarbonylalkylgruppe, einer Pyridylmethylgruppe, einer Furfurylgruppe, einer Thienylmethylgruppe, einer hydrierten Furfurylgruppe, einer substituierten Pyridylgruppe, einem Rest der Formel (II)

4

einem Rest der Formel (III)

oder einem Rest der Formel (IV)

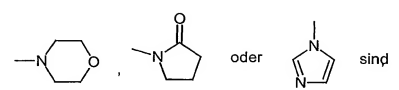
sind, oder R4 und R5 gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Ring der Formel

bilden;

**R6** gleich Wasserstoff, einer Carboxygruppe oder einer Aminocarbonylgruppe ist;

R7 und R8 unabhänging voneinander gleich Wasserstoff, einer Hydroxygruppe, einer Aminocarbonylgruppe, einer Methylthiomethylgruppe, einem mit einer Phenylgruppe oder einer Hydroxygruppe substituierten Phenylrest oder einem Rest der Formel

5



R9, R10, R11, R12 und R13 unabhängig voneinander Wasserstoff, ein Halogenatom (F, Cl, Br, J), eine Cyanogruppe, eine Hydroxygruppe, eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxygruppe, eine  $C_1$ - $C_4$ -Hydroxyalkoxygruppe, eine  $C_1$ - $C_6$ -Alkylgruppe, eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthioethergruppe, eine Mercaptogruppe, eine Nitrogruppe, eine Aminogruppe, eine Alkylaminogruppe, eine  $C_1$ - $C_4$ -Hydroxyalkylaminogruppe, eine Dialkylaminogruppe, eine Di $(C_1$ - $C_4$ -hydroxyalkyl)aminogruppe, eine  $(C_3$ - $C_4$ -Dihydroxyalkyl)aminogruppe, eine  $(C_1$ - $C_4$ -Hydroxyalkyl)-  $C_1$ - $C_4$ -alkylaminogruppe, eine Trifluormethangruppe, eine -C(O)H-Gruppe, eine -C(O)CH<sub>3</sub>-Gruppe, eine -C(O)CF<sub>3</sub>-Gruppe, eine -Si(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>-Gruppe, eine  $C_1$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe oder eine  $C_3$ - $C_4$  Dihydroxyalkylgruppe darstellen, oder zwei nebeneinanderliegende Reste R9 bis R13 eine -O-CH2-O-Brücke bilden;

**R14** gleich einer  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe einer Benzylgruppe oder einer  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe ist;

R15 gleich Wasserstoff oder einer C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> Alkylgruppe ist;

R16 gleich Wasserstoff, einer Hydroxygruppe, einer Carboxygruppe, einer Aminocarbonylgruppe oder einer Hydroxymethylgruppe ist; und R17 gleich Wasserstoff oder einer C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylgruppe ist.

Als geeignete Verbindungen der Formel (I) können beispielweise die folgenden Verbindungen genannt werden: 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-cyclopropyl-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-propyl-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-1-pyrrolidin-1-yl-propenon, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(2-methoxyethyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(1-phenyl)-1-morpholin-4-yl-propenon, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(1-ph

6

hydroxymethylpropyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-furan-2ylmethyl-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-methoxy-N-methylacrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-1-(4-methyl-piperazin-1-yl)propenon, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-1-(4-hydroxy-piperidin-1-yl)propenon, N-(2-Acetylaminoethyl)-3-(5-amino-2-hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(2-morpholin-4-yl-ethyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl]-acrylamid, N-Allyl-3-(5-amino-2-hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(2-hydroxy-1-methylethyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-[2-(5-nitro-pyridin-2-ylamino)-ethyl]-acrylamid, N-(2-Aminoethyl)-3-(5-amino-2-hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(3imidazol-1-yl-propyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(tetrahydrofuran-2-ylmethyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(4aminophenyl)-acrylamid, N-[4-Amino-2(3)-(2-hydroxyethyl)-phenyl]-3-(5amino-2-hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-{4-[bis-(2-hydroxyethyl)-amino]-phenyl}-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(3-aminophenyl)-acrylamid, N-[5-Amino-2(4)-(2-hydroxyethoxy)-phenyl]-3-(5-amino-2-hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-[2chloro-4-(2-hydroxyethylamino)-5-nitro-phenyl]-acrylamid, N-[4-Amino-2-(2hydroxyethyl)-2H-pyrazol-3-yl]-3-(5-amino-2-hydroxyphenyl)-acrylamid. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-benzo[1,3]dioxol-5-yl-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(2-hydroxyethyl)-N-methyl-acrylamid. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-ethyl-N-(2-hydroxyethyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-1-(2-hydroxymethyl-pyrrolidin-1-yl)-propenon, 1-[3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-acryloyl]-pyrrolidin-2-carbonsäureamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-1-(3-hydroxy-piperidin-1-yl)-propenon, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(2-hydroxy-1-hydroxymethylethyl)acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-ethyl-acrylamid,

7

2-[3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-acryloylamino]-3-methyl-buttersäure, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(4-hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(1-carbamoyl-2-hydroxyethyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2hydroxyphenyl)-N-(4-amino-2(3)-methyl-phenyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2hydroxyphenyl)-N-(3-hydroxy-4-methylphenyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2hydroxyphenyl)-N-(2-hydroxy-5-nitro-phenyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2hydroxyphenyl)-acrylsäure, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-cyclopropylacrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-propyl-acrylamid, 3-(2-Amino-5hydroxyphenyl)-1-pyrrolidin-1-yl-propenon, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(2-methoxyethyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-1-morpholin-4-ylpropenon, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(1-hydroxymethylpropyl)acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-furan-2-ylmethyl-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-methoxy-N-methyl-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-1-(4-methyl-piperazin-1-yl)-propenon, 3-(2-Amino-5hydroxyphenyl)-1-(4-hydroxy-piperidin-1-yl)-propenon, N-(2-Acetylaminoethyl)-3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(2-morpholin-4-yl-ethyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl]-acrylamid, N-Allyl-3-(2-Amino-5hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(2-hydroxy-1methylethyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-[2-(5-nitro-pyridin-2-ylamino)-ethyl]-acrylamid, N-(2-Aminoethyl)-3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(3-imidazol-1-yl-propyl)acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(tetrahydrofuran-2-ylmethyl)acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(4-aminophenyl)-acrylamid, N-[4-Amino-2(3)-(2-hydroxyethyl)-phenyl]-3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-{4-[bis-(2-hydroxyethyl)-amino]phenyl}-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(3-aminophenyl)acrylamid, N-[5-Amino-2 (4)-(2-hydroxyethoxy)-phenyl]-3-(2-Amino-5-

8

hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-[2-chloro-4-(2hydroxyethylamino)-5-nitro-phenyl]-acrylamid, N-[4-Amino-2-(2-hydroxyethyl)-2H-pyrazol-3-yl]-3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-benzo[1,3]dioxol-5-yl-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(2-hydroxyethyl)-N-methyl-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-ethyl-N-(2-hydroxyethyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-1-(2-hydroxymethyl-pyrrolidin-1-yl)-propenon, 1-[3-(2-Amino-5hydroxyphenyl)-acryloyl]-pyrrolidin-2-carbonsäureamid, 3-(2-Amino-5hydroxyphenyl)-1-(3-hydroxy-piperidin-1-yl)-propenon, 3-(2-Amino-5hydroxyphenyl)-N-(2-hydroxy-1-hydroxymethylethyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-ethyl-acrylamid, 2-[3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)acryloylamino]-3-methyl-buttersäure, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(4hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(1-carbamoyl-2hydroxyethyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(4-amino-2(3)methylphenyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(3-hydroxy-4methylphenyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(2-hydroxy-5nitro-phenyl)-acrylamid und 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-acrylsäure sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I), bei denen (i) eine, mehrere oder alle Restgruppen R1, R2 und R3 gleich Wasserstoff sind und/oder (ii) R4 gleich einer  $C_1$ - $C_2$ -Alkylgruppe, einer Methoxygruppe oder einer  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe ist und R5 gleich einer  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe ist und R5 unabhängig voneinander gleich Wasserstoff, einer  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe, einer ungesättigen  $C_1$ - $C_6$ -Alkylgruppe einer  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe, einer  $C_3$ - $C_4$ -Dihydroxyalkylgruppe, einem Furfurylrest, einem substituierten Phenylrest der Formel (III) oder einem substituierten Pyrazolylrest der Formel (IV) sind und/oder

9

(iv) R4 gleich Wasserstoff und R5 gleich einer  $C_1$ - $C_4$ - Alkylgruppe, einer ungesättigten  $C_3$ - $C_6$ -Alkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe, einer  $C_3$ - $C_4$ -Dihydroxyalkylgruppe, einem Furfurylrest, einem substituierten Phenylrest der Formel (III) oder einem substituierten Pyrazolylrest der Formel (IV) ist.

Besonders bevorzugt sind die folgenden Verbindungen der Formel (I): 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-ethyl-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(4-hydroxyphenyl)-N-(4-hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(4-hydroxyphenyl)-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(4-aminophenyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(4-aminophenyl)-acrylamid, N-[4-Amino-2-(2-hydroxyethyl)-2H-pyrazol-3-yl]-3-(5-amino-2-hydroxyphenyl)-acrylamid und N-[4-Amino-2-(2-hydroxyethyl)-2H-pyrazol-3-yl]-3-(2-amino-5-hydroxyphenyl)-acrylamid sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Die Verbindungen der Formel (I) können sowohl als freie Basen als auch in Form ihrer physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, wie zum Beispiel Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure oder Zitronensäure, eingesetzt werden.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Aminophenol-Derivate der Formel (I) kann unter Verwendung von literaturbekannten Syntheseverfahren erfolgen. Die Synthese der erfindungsgemäßen Verbindungen kann beispielsweise wie folgt durchgeführt werden: Durch eine Aminolyse eines substituierten Benzols der Formel (V)

10

o\_Ra | R2

R1 R18 R3 RV),

mit einem Amin der Formel NHR4R5 und anschliessende Abspaltung der Schutzgruppe und/oder Reduktion der Nitrogruppe,

worin Ra für eine geeignete Schutzgruppe, wie sie zum Beispiel in Organic Synthesis, Kapitel 3, "Protection for Phenols", Seite 143 ff., Wiley Interscience, 1991 beschrieben wird, steht; Rb die Bedeutung NHRa oder NO<sub>2</sub> hat, R18 eine Carbonsäure-Gruppe, eine Carbonsäurechlorid-Gruppe, eine Carbonsäureester-Gruppe oder eine Carbonsäureanhydrid-Gruppe darstellt, und die Reste R1, R2, R3, R4 und R5 die in Formel (I) angegebene Bedeutung haben.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) sind insbesondere als Entwicklersubstanzen in Oxidationsfärbemitteln für Keratinfasern verwendbar und ermöglichen eine breite Palette verschiedener Farbnuancen, welche sich von blonden über braune, purpurne bis hin zu violetten Farbtönen erstrecken.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher Mittel zum oxidativen Färben von Keratinfasern, wie zum Beispiel Haaren, Pelzen, Federn oder Wolle, insbesondere menschlichen Haaren, auf der Basis einer Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination, welche als Entwicklersubstanz mindestens ein (p-Amino-hydroxyphenyl)-acrylamid-Derivat der Formel (I) enthalten.

11

Das Aminophenol-Derivat der Formel (I) ist in dem erfindungsgemäßen Färbemittel in einer Menge von etwa 0,005 bis 20 Gewichtsprozent enthalten, wobei eine Menge von etwa 0,01 bis 5,0 Gewichtsprozent und insbesondere 0,1 bis 2,5 Gewichtsprozent bevorzugt ist.

Als Kupplersubstanzen kommen vorzugsweise N-(3-Dimethylaminophenyl)-harnstoff, 2,6-Diamino-pyridin, 2-Amino-4-[(2-hydroxyethyl)amino]-anisol, 2,4-Diamino-1-fluor-5-methyl-benzol, 2,4-Diamino-1methoxy-5-methyl-benzol, 2,4-Diamino-1-ethoxy-5-methyl-benzol, 2,4-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-5-methyl-benzol, 2,4-Di[(2-hydroxyethyl)amino]-1,5-dimethoxy-benzol, 2,3-Diamino-6-methoxy-pyridin, 3-Amino-6-methoxy-2-(methylamino)-pyridin, 2,6-Diamino-3,5-dimethoxypyridin, 3,5-Diamino-2,6-dimethoxy-pyridin, 1,3-Diamino-benzol, 2,4-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-benzol, 1,3-Diamino-4-(2,3-dihydroxypropoxy)-benzol, 1,3-Diamino-4-(3-hydroxypropoxy)-benzol, 1,3-Diamino-4-(2-methoxyethoxy)-benzol, 2,4-Diamino-1,5-di(2-hydroxyethoxy)-benzol, 1-(2-Aminoethoxy)-2,4-diamino-benzol, 2-Amino-1-(2-hydroxyethoxy)-4methylamino-benzol, 2,4-Diaminophenoxy-essigsäure, 3-[Di(2-hydroxyethyl)amino]-anilin, 4-Amino-2-di[(2-hydroxyethyl)amino]-1-ethoxy-benzol, 5-Methyl-2-(1-methylethyl)-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-anilin, 3-[(2-Aminoethyl)amino]-anilin, 1,3-Di(2,4-diaminophenoxy)-propan. Di(2,4-diaminophenoxy)-methan, 1,3-Diamino-2,4-dimethoxy-benzol, 2,6-Bis(2-hydroxyethyl)amino-toluol, 4-Hydroxyindol, 3-Dimethylaminophenol, 3-Diethylamino-phenol, 5-Amino-2-methyl-phenol, 5-Amino-4fluor-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-methoxy-2-methyl-phenol, 5-Amino-4ethoxy-2-methyl-phenol, 3-Amino-2,4-dichlor-phenol, 5-Amino-2,4-dichlorphenol, 3-Amino-2-methyl-phenol, 3-Amino-2-chlor-6-methyl-phenol.

12

3-Amino-phenol, 2-[(3-Hydroxyphenyl)amino]-acetamid, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-4-methoxy-2-methyl-phenol, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2methyl-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-phenol, 3-[(2-Methoxyethyl)amino]-phenol, 5-Amino-2-ethyl-phenol, 5-Amino-2-methoxy-phenol, 2-(4-Amino-2-hydroxyphenoxy)-ethanol, 5-[(3-Hydroxypropyl)amino]-2methyl-phenol, 3-[(2,3-Dihydroxypropyl)amino]-2-methyl-phenol. 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2-methyl-phenol, 2-Amino-3-hydroxy-pyridin, 2,6-Dihydroxy-3,4-dimethylpyridin, 5-Amino-4-chlor-2-methyl-phenol, 1-Naphthol, 2-Methyl-1-naphthol, 1,5-Dihydroxy-naphthalin, 1,7-Dihydroxy-naphthalin, 2,3-Dihydroxy-naphthalin, 2,7-Dihydroxynaphthalin, 2-Methyl-1-naphthol-acetat, 1,3-Dihydroxy-benzol, 1-Chlor-2,4-dihydroxy-benzol, 2-Chlor-1,3-dihydroxy-benzol, 1,2-Dichlor-3,5dihydroxy-4-methyl-benzol, 1,5-Dichlor-2,4-dihydroxy-benzol, 1,3-Dihydroxy-2-methyl-benzol, 3,4-Methylendioxy-phenol, 3,4-Methylendioxy-anilin, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-1,3-benzodioxol, 6-Brom-1-hydroxy-3,4-methylendioxy-benzol, 3,4-Diamino-benzoesäure, 3,4-Dihydro-6-hydroxy-1,4(2H)-benzoxazin, 6-Amino-3,4-dihydro-1,4(2H)benzoxazin, 3-Methyl-1-phenyl-5-pyrazolon, 5,6-Dihydroxy-indol, 5,6-Dihydroxy-indolin, 5-Hydroxy-indol, 6-Hydroxy-indol, 7-Hydroxy-indol und 2,3-Indolindion in Betracht.

Obwohl die vorteilhaften Eigenschaften der hier beschriebenen Aminophenol-Derivate der Formel (I) es nahelegen, diese als alleinige Entwicklersubstanz zu verwenden, ist es selbstverständlich auch möglich, die p-Aminophenol-Derivate der Formel (I) gemeinsam mit bekannten Entwicklersubstanzen, wie zum Beispiel 1,4-Diaminobenzol, 2,5-Diaminotoluol, 2-(2,5-Diaminophenyl)-ethylalkohol, 1-(2,5-Diaminophenyl)-ethylalkohol, N,N-Bis-(2'-hydroxyethyl)-1,4-diaminobenzol, 4-Aminophenol

13

und dessen Derivaten, wie zum Beispiel 4-Amino-3-methylphenol, Pyrazolderivaten, wie zum Beispiel 4,5-Diamino-1-(2-hydroxyethyl)-pyrazol, 4,5-Diamino-1-benzyl-pyrazol und 4,5-Diamino-1-(4-methyl-benzyl)-pyrazol, oder Tetraaminopyrimidinen, einzusetzen.

Die Kupplersubstanzen und Entwicklersubstanzen können in dem erfindungsgemäßen Färbemittel jeweils einzeln oder im Gemisch miteinander enthalten sein, wobei die Gesamtmenge an Kupplersubstanzen und Entwicklersubstanzen in dem erfindungsgemäßen Färbemittel (bezogen auf die Gesamtmenge des Färbemittels) jeweils etwa 0,005 bis 20 Gewichtsprozent, vorzugsweise etwa 0,01 bis 5 Gewichtsprozent und insbesondere 0,1 bis 2,5 Gewichtsprozent, beträgt.

Die Gesamtmenge der in dem hier beschriebenen Färbemittel enthaltenen Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination beträgt vorzugsweise etwa 0,01 bis 20 Gewichtsprozent, wobei eine Menge von etwa 0,02 bis 10 Gewichtsprozent und insbesondere 0,2 bis 6,0 Gewichtsprozent besonders bevorzugt ist. Die Entwicklersubstanzen und Kupplersubstanzen werden im allgemeinen in etwa äquimolaren Mengen eingesetzt; es ist jedoch nicht nachteilig, wenn die Entwicklersubstanzen diesbezüglich in einem gewissen Überschuß oder Unterschuß vorhanden sind.

Weiterhin kann das erfindungsgemäße Färbemittel zusätzlich andere Farbkomponenten, beispielsweise 6-Amino-2-methylphenol und 2-Amino-5-methylphenol, sowie ferner übliche direktziehende Farbstoffe, zum Beispiel Triphenylmethanfarbstoffe wie 4-[(4'-aminophenyl)-(4'-imino-2",5"-cyclohexadien-1"-yliden)-methyl]-2-methylaminobenzol-monohydrochlorid

14

(C.I. 42 510) und 4-[(4'amino-3'-methyl-phenyl)-(4"-imino-3"-methyl-2",5"cyclohexadien-1"-yliden)-methyl]-2-methyl-aminobenzol monohydrochlorid (C.I. 42 520), aromatische Nitrofarbstoffe wie 4-(2'-hydroxyethyl)amino-nitrotoluol, 2-Amino-4,6-dinitrophenol, 2-Amino-5-(2'-hydroxyethyl)amino-nitrobenzol, 2-Chlor-6-(ethylamino)-4-nitrophenol, 4-Chlor-N-(2-hydroxyethyl)-2-nitroanilin, 5-Chlor-2-hydroxy-4-nitroanilin, 2-Amino-4-chlor-6-nitrophenol und 1-[(2'-Ureidoethyl)amino-4-nitrobenzol, Azofarbstoffe wie 6-[(4'-Aminophenyl)azo]-5hydroxy-naphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz (C.I. 14 805) und Dispersionsfarbstoffe wie beispielsweise 1,4-Diaminoanthrachinon und 1,4,5,8-Tetraaminoantrachinon, enthalten. Die Färbemittel können diese Farbkomponenten in einer Menge von etwa 0,1 bis 4 Gewichtsprozent enthalten.

Selbstverständlich können die Kupplersubstanzen und Entwicklersubstanzen sowie die anderen Farbkomponenten, sofern es Basen sind,
auch in Form der physiologisch verträglichen Salze mit organischen oder
anorganischen Säuren, wie beispielsweise Salzsäure oder Schwefelsäure, beziehungsweise - sofern sie aromatische OH-Gruppen besitzen in Form der Salze mit Basen, zum Beispiel als Alkaliphenolate, eingesetzt
werden.

Darüber hinaus können in den Färbemitteln, falls diese zur Färbung von Haaren verwendet werden sollen, noch weitere übliche kosmetische Zusätze, beispielsweise Antioxidantien wie Ascorbinsäure, Thioglykolsäure oder Natriumsulfit, sowie Parfümöle, Komplexbildner, Netzmittel, Emulgatoren, Verdicker und Pflegestoffe enthalten sein.

15

Die Zubereitungsform des erfindungsgemäßen Färbemittels kann beispielsweise eine Lösung, insbesondere eine wässrige oder wässrigalkoholische Lösung sein. Die besonders bevorzugten Zubereitungsformen sind jedoch eine Creme, ein Gel oder eine Emulsion. Ihre Zusammensetzung stellt eine Mischung der Farbstoffkomponenten mit den für solche Zubereitungen üblichen Zusätzen dar.

Ubliche Zusätze in Lösungen, Cremes, Emulsionen oder Gelen sind zum Beispiel Lösungsmittel wie Wasser, niedere aliphatische Alkohole, beispielsweise Ethanol, Propanol oder Isopropanol, Glycerin oder Glykole wie 1,2-Propylenglykol, weiterhin Netzmittel oder Emulgatoren aus den Klassen der anionischen, kationischen, amphoteren oder nichtionogenen oberflächenaktiven Substanzen wie zum Beispiel Fettalkoholsulfate, oxethylierte Fettalkoholsulfate, Alkylsulfonate, Alkylbenzolsulfonate. Alkyltrimethylammoniumsalze, Alkylbetaine, oxethylierte Fettalkohole, oxethylierte Nonylphenole, Fettsäurealkanolamide und oxethylierte Fettsäureester ferner Verdicker wie hohere Fettalkohole, Stärke, Cellulosederivate, Petrolatum, Paraffinöl und Fettsäuren, sowie außerdem Pflegestoffe wie kationische Harze, Lanolinderivate, Cholesterin. Pantothensäure und Betain. Die erwähnten Bestandteile werden in den für solche Zwecke üblichen Mengen verwendet, zum Beispiel die Netzmittel und Emulgatoren in Konzentrationen von etwa 0,5 bis 30 Gewichtsprozent, die Verdicker in einer Menge von etwa 0,1 bis 30 Gewichtsprozent und die Pflegestoffe in einer Konzentration von etwa 0,1 bis 5 Gewichtsprozent.

Je nach Zusammensetzung kann das erfindungsgemäße Färbemittel schwach sauer, neutral oder alkalisch reagieren. Insbesondere weist es

16

einen pH-Wert von 6,5 bis 11,5 auf, wobei die basische Einstellung vorzugsweise mit Ammoniak erfolgt. Es können aber auch organische Amine, zum Beispiel Monoethanolamin und Triethanolamin, oder auch anorganische Basen wie Natriumhydroxid und Kaliumhydroxid Verwendung finden. Für eine pH-Einstellung im sauren Bereich kommen anorganische oder organische Säuren, zum Beispiel Phosphorsäure, Essigsäure Zitronensäure oder Weinsäure, in Betracht.

Für die Anwendung zur oxidativen Färbung von Haaren vermischt man das vorstehend beschriebene Färbemittel unmittelbar vor dem Gebrauch mit einem Oxidationsmittel und trägt eine für die Haarfärbebehandlung ausreichende Menge, je nach Haarfülle, im allgemeinen etwa 60 bis 200 Gramm, dieses Gemisches auf das Haar auf.

Als Oxidationsmittel zur Entwicklung der Haarfärbung kommen hauptsächlich Wasserstoffperoxid oder dessen Additionsverbindungen an Harnstoff, Melamin, Natriumborat oder Natriumcarbonat in Form einer 3-bis 12prozentigen, vorzugsweise 6prozentigen, wässrigen Lösung, aber auch Luftsauerstoff in Betracht. Wird eine 6prozentige Wasserstoffperoxid-Lösung als Oxidationsmittel verwendet, so beträgt das Gewichtsverhältnis zwischen Haarfärbemittel und Oxidationsmittel 5:1 bis 1:2, vorzugeweise jedoch 1:1. Größere Mengen an Oxidationsmittel werden vor allem bei höheren Farbstoffkonzentrationen im Haarfärbemittel, oder wenn gleichzeitig eine stärkere Bleichung des Haares beabsichtigt ist, verwendet. Man läßt das Gemisch bei 15 bis 50 Grad Celsius etwa 10 bis 45 Minuten lang, vorzugsweise 30 Minuten lang, auf das Haar einwirken, spült sodann das Haar mit Wasser aus und trocknet es. Gegebenenfalls wird im Anschluß an diese Spülung mit einem

17

Shampoo gewaschen und eventuell mit einer schwachen organischen Säure, wie zum Beispiel Zitronensäure oder Weinsäure, nachgespült. Anschließend wird das Haar getrocknet.

Die erfindungsgemäßen Haarfärbemittel mit einem Gehalt an p-Aminophenol-Derivaten der Formel (I) als Entwicklersubstanz ermöglichen Haarfärbungen mit ausgezeichneter Farbechtheit, insbesondere was die Lichtechtheit, Waschechtheit und Reibeechtheit anbetrifft. Hinsichtlich der färberischen Eigenschaften bieten die erfindungsgemäßen Haarfärbemittel je nach Art und Zusammensetzung der Farbkomponenten eine breite Palette verschiedener Farbnuancen, welche sich von blonden über braune, purpurne, violette bis hin zu blauen und schwarzen Farbtönen erstreckt. Hierbei zeichnen sich die Farbtöne durch ihre besondere Farbintensität und einen guten Farbausgleich zwischen geschädigtem und ungeschädigtem Haar aus. Die sehr guten färberischen Eigenschaften der Haarfärbemittel gemäß der vorliegenden Anmeldung zeigen sich weiterhin darin, dass diese Mittel eine Anfärbung von ergrauten, chemisch nicht vorgeschädigten Haaren problemlos und mit guter Deckkraft ermöglichen.

Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern, ohne ihn darauf zu beschränken.

18

#### Beispiele

Beispiel 1: Synthese von (p-Amino-hydroxyphenyl)-acrylamid-Derivaten der Formel (I) (Allgemeine Synthesevorschrift)

## A. Synthese von N-(3-Brom-4-hydroxyphenyl)-carbaminsäuretert.butylester

Zu einer Suspension von 10 g (47,8 mmol) N-(4-Hydroxyphenyl)-carbaminsäure-tert.butylester in 100 ml Chloroform tropft man innerhalb von 2 Stunden bei 0 °C eine Lösung von 9,4 g (52,8 mmol) N-Bromsuccinimid in 450 ml Chloroform. Die Reaktionsmischung wird anschließend weitere 15 Minuten lang gerührt, sodann zweimal mit Wasser (zuerst 400 ml, dann 200 ml) gewaschen, mit Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und teilweise eingeengt. Der Rückstand wird sodann unter Rühren mit Hexan versetzt, wobei sich ein Niederschlag bildet. Der Niederschlag wird abfiltriert und mit Hexan gewaschen.

Es werden 9,7 g (70 % der Theorie) N-(3-Brom-4-hydroxyphenyl)-carbaminsäure-tert.butylester erhalten.

. - - - }

# B. Synthese von N-(3-Brom-4-ethoxymethoxy-phenyl)-carbaminsäure-tert.butylester

Zu einer Lösung von 5 g (17,4 mmol) N-(3-Brom-4-hydroxyphenyl)-carbaminsäure-tert.butylester in 60 ml Teratohydrofuran werden bei 0°C portionsweise 0,76 g (17,4 mmol) einer Natriumhydrid-Dispersion (55% in Öl) gegeben. Das Gemisch wird anschließend 50 Minuten lang bei 0°C gerührt und sodann mit 1,83 g (19,4 mmol) Chlormethylethylether versetzt. Das Gemisch wird eine weiter Stunde lang bei 0°C gerührt und sodann auf Eis gegossen, mit Essigsäureethylester extrahiert und die

organische Phase mit einer gesättigten wässrigen Kochsalz-Lösung gewaschen, über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet und nach Filtration eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit Petrolether/Essigsäureethylester (9:1) gereinigt.

Es werden 4,8 g (80 % der Theorie) N-(3-Brom-4-ethoxymethoxy-phenyl)-carbaminsäure-tert.butylester erhalten.

 $\frac{1}{1}$ H-NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  = 7,67 (d, 1H); 7,16 (dd, 1H); 7,07 (d, 1H); 7,21 6,40 (br, 1H); 5,23 (s, 2H); 3,77 (q, 2H); 1,51 (s, 9H); 1,22 (t, 3H)

## C. Synthese von N-(4-ethoxymethoxy -3-formylphenyl)carbaminsäure-tert.butylester

3,3 g (0,01 mol) (3-Brom-4-tert-butoxycarbonylamino-phenyl)carbaminsäure tert.butylester aus Stufe A werden unter Argon in 100 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran gelöst. Schrittweise werden sodann 17 ml (= 0,03 mol) einer 1,6 molaren etherischen Methyllithiumlösung zugegeben. Die Reaktionsmischung wird auf -20 °C abgekühlt, und schrittweise mit 7 ml (= 0,01 mol) einer 1,5 molaren tert.-Butyllithiumlösung versetzt. Nach beendeter Zugabe wird die Lösung noch 30 Minuten lang bei der angegebenen Temperatur gerührt. Anschließend werden 1,2 g (0,02 mol) Dimethylformamid zugegeben und die Reaktionmischung wird sodann eine Stunde lang bei -20 °C gerührt. Nach langsamer Erwämung auf 0 °C wird die Reaktionsmischung mit einer 10%igen Phosphatpufferlösung hydrolisiert und dann auf Essigsäureethylester gegossen. Die wässerige Phase wird sodann mit Essigsäureethylester extrahiert und die organische Phase mit Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer abdestilliert und der Rückstand mit Hexan versetzt. Der erhaltene gelbe Niederschlag wird anschließend abfiltriert, mit Hexan gewaschen und getrocknet.

20

Es werden 2,0 g (70 % der Theorie) N-(4-ethoxymethoxy-3-formylphenyl)-carbaminsäure-tert.butylester erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  = 10,43 (s,1H); 7,73 (d, 1H); 7,61 (d, 1H); 7,20 (d, 1H); 6,45 (br, 1H); 5,31 (s, 2H); 3,75 (q, 2H); 1,51 (s, 9H); 1,23 (t, 3H)

## D. Synthese von 3-(5-tert-butoxycarbonylamino-2-ethoxymethoxy-phenyl)-acrylsäuremethylester

8,9 g (0,03 mol) von N-(4-ethoxymethoxy-2-formylphenyl)-carbaminsäure-tert.butylester aus Stufe **C** werden in 70 ml Tetrahydrofuran gelöst und mit 11,9 g (0,036 mol) Methoxycarbonyl-methylen-triphenylphosphoran versetzt. Die Reaktionmsichung wird 3 Stunden lang bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird das Reaktionsgemisch auf Wasser gegossen, mit Essigsäureethylester extrahiert und die organische Phase mit einer gesättigten wässrigen Kochsalzlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und nach Filtration eingeengt.

Die Flash-Chromatographie des Rohproduktes an Kieselgel mit Hexan/Essigsäureethylester ergibt 10,5 g (95 % der Theorie).

Das reine E-Isomer wird durch Suspendieren des Gemisches in Hexan/Diethylether (10:1) und nachfolgende Umkristallisation aus Essigsäureethylester/Hexan gewonnen.

 $\frac{1}{\text{H-NMR}}$  (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>): δ = 7,99 (d, 1H); 7,60 (br s, 1H); 7,26 (dd, 1H); 7,12 (d, 1H); 6,50 (d, 1H); 6,42 (br s, 1H); 5,25 (s, 2H); 3,79 (s, -3H); 3,73 (q, 2H); 1,51 (s, 9H); 1,21 (t, 3H)

# E. Synthese von 3-(5-tert-butoxycarbonylamino-2-ethoxymethoxy-phenyl)-acrylsäure

Zu einer Lösung von 6,3 g (0,018 mol) des 3-(5-tert-butoxycarbonylamino-2-ethoxymethoxy-phenyl)-acrylsäuremethylesters aus Stufe **D** in 50 ml Tetrahydrofuran, 15 ml Methanol und 30 ml Wasser werden bei 0 °C 2,53 g (0,06 mol) Lithiumhydroxid-Monohydrat zugegeben. Das Gemisch wird 24 Stunden lang bei 60 °C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird anschließend auf eine Phosphatpufferlösung (pH 7,0) gegossen, mit Essigsäureethylester extrahiert und die organische Phase mit einer gesättigten wässrigen Kochsalzlösung gewaschen und sodann über Natriumsulfat getrocknet. Die organische Phase wird bis zur einsetzenden Niederschlagsbildung partiell eingeengt unnd mit Hexan versetzt. Der Niederschlag wird abfiltriert und mit 50 ml Hexan nachgewaschen. Es werden 5,4 g (89% der Theorie) 3-(5-tert-butoxycarbonylamino-2-ethoxymethoxy-phenyl)-acrylsäure erhalten.

 $\frac{1}{\text{H-NMR}}$  (300 MHz, DMSO-D<sub>6</sub>): δ = 12,4 (br, 1H); 9,22 (br s, 1H); 7,81 (d, 1H); 7,73 (d, 1H); 7,42 (dd, 1H); 7,10 (d, 1H); 6,33 (d, 1H); 5,27 (s, 2H); 3,67 (q, 2H); 1,48 (s, 9H); 1,13 (t, 3H)

F. Synthese von 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-acrylamid Derivaten Eine Mischung von 0,07g (0,185 mmol) von 3-(5-tert-butoxycarbonyl-amino-2-ethoxymethoxy-phenyl)-acrylsäure, 0,037g (0,24 mmol) N-Hydroxybenzotriazol-Hydrat und 0,043 g (0,22 mmol) N-(3-Dimethyl-aminopropyl)-N'-ethyl-carbodiimid-Hydrochlorid wird in Dichlormethan vorgelegt, mit dem entsprechenden Amin (0,22 mmol) sowie mit 0,047 g N-Ethyl-diisopropylamin versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur geschüttelt. Nach Beendigung der Reaktion wird die Reaktionsmischung in 10 ml Essigsäureethylester gegossen, die organische Phase mit

22

Natriumhydrogencarbonat extrahiert und sodann mit Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer abdestilliert und der Rückstand an Kieselgel mit einem geeigneten Eluiermittel (z.B. Petrolether/Essigsäureethylester oder Dichlormethan/Methanol) gereinigt. Das so erhaltene Produkt wird in 4 ml Ethanol auf 50 °C erwärmt. Anschließend werden zur Herstellung des Hydrochlorides 1,5 ml einer 2,9-molaren ethanolische Salzsäurelösung zugetropft. Die Lösung wird eingeengt und sodann der Rückstand wird getrocknet.

#### a. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-ethyl-acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Ethylamin

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>207 (100)

### b. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(4-hydroxyphenyl)-acrylamid-

#### Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-Hydroxy-benzaldehyd

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>271 (100)

#### c. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(4-aminophenyl)-acrylamid-

#### Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-Amino-phenyl-carbaminsäure tert-butylester

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>270 (100)

d. N-[4-Amino-2-(2-hydroxyethyl)-2H-pyrazol-3-yl]-3-(5-amino-2-hydroxy-

#### phenyl)-acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4,5-Diamino-1-(2-hydroxyethyl)pyrazol

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>269 (100)

### e. N-Allyl-3-(5-amino-2-hydroxyphenyl)-acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Allylamin

Massenspektrum: MH+304 (100)

## f. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-cyclopropyl-acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Cyclopropylamin

23

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>219 (100)

g. N-(2-Aminoethyl)-3-(5-amino-2-hydroxyphenyl)-acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Ethylendiamin Massenspektrum: MH<sup>+</sup>222 (100)

h. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(4-amino-2(3)-methyl-phenyl)-

acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: (4-Amino-2-methylphenyl)-carbaminsäure-tert.butyl-

ester und (4-Amino-3-methylphenyl)-carbaminsäure-tert.butylester

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>284 (100)

i. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-isopropyl-acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Isopropylamin Massenspektrum: MH<sup>+</sup>221 (100)

j. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-propyl-acrylamid Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Propylamin Masspektrum: MH<sup>+</sup>221 (100)

k. 3-(5-Amino-2-hydroxy-phenyl)-1-pyrrolidin-1-yl-propenon- Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Pyrrolidin Massenspektrum: MH<sup>+</sup>233 (100)

I. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(2-methoxyethyl)-acrylamid- Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Methoxyethylamin

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>237 (100)

m. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-1-morpholin-4-yl-propenon-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Morpholin

Massenspektrum: MH+249 (100)

n. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(1-hydroxymethylpropyl)-acrylamid-

Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Amino-1-butanol

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>251 (100)

## o. 3-(5-Amino-2-hydroxy-phenyl)-N-furan-2-yl-methyl-acrylamid-

#### Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Furfurylamin Massenspektrum: MH<sup>+</sup>259 (100)

## p. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-methoxy-N-methyl-acrylamid-

#### Hydrochlorid

Verwendetes Amin: N,O-Dimethylhydroxylamin-Hydrochlorid

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>223 (100)

## q. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-1-(4-methyl-piperazin-1-yl)-propenon-

#### Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-Methyl-piperazin

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>262 (100)

## r. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-1-(4-hydroxy-piperidin-1-yl)-propenon-

#### Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-Hydroxy-piperidin

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>263 (100)

### s. N-(2-Acetylaminoethyl)-3-(5-amino-2-hydroxyphenyl)-acrylamid-

#### Hydrochlorid

Verwendetes Amin: N-Acetylethylendiamin

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>264 (100)

## t. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(2-morpholin-4-yl-ethyl)-acrylamid-

#### Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-(2-Ethylamino)-morpholin

Massenspektrum: MH+292 (100)

## u. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl]-

#### acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 1-(3-aminopropyl)-2-pyrrolidon

Massenspektrum: MH+304 (100)

25

## v. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(2-hydroxy-1-methylethyl)-acrylamid-

Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Amino-propanol

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>237 (100)

## w. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-[2-(5-nitro-pyridin-2-ylamino)-ethyl]-

acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Amino-5-nitro-pyridin

Massenspektrum: MH+344 (100)

## x. 3-(5-Amino-2-hydroxy-phenyl)-N-(3-imidazol-1-yl-propyl)-acrylamid

Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 1-(3-Aminopropyl)-imidazol

Massenspektrum: MH<sup>+</sup> 287 (100)

#### y. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(tetrahydrofuran-2-yl-methyl)-

acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Tetrahydrofurfurylamin

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>263 (100)

#### z. N-[4-Amino-2(3)-(2-hydroxyethyl)-phenyl]-3-(5-amino-2-hydroxy-

phenyl)-acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: (4-Amino-2-(2-hydroxyethyl)-phenyl)-carbaminsäuretert.butylester und (4-Amino-3-(2-hydroxyethyl)-phenyl)-carbaminsäuretert.butylester

Massenspektrum: MH<sup>+</sup> 314 (100)

## aa. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-{4-[bis-(2-hydroxyethyl)-amino]-

phenyl}-acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 4-Bis-(2-hydroxyethyl)-amino-anilin

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>358 (100)

26

## ab. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(3-aminophenyl)-acrylamid-

Hydrochlorid

Verwendetes Amin: (3-Aminophenyl)-carbaminsäure-tert.butylester

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>270 (100)

ac. N-[5-Amino-2(4)-(2-hydroxyethoxy)-phenyl]-3-(5-amino-2-hydroxy-

phenyl)-acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: [3-Amino-4-(2-hydroxyethoxy)-phenyl]-carbaminsäure-tert.butylester und [3-Amino-6-(2-hydroxyethoxy)-phenyl]-carbaminsäure-

tert.butyl-ester

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>330 (100)

ad. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-[2-chlor-4-(2-hydroxyethylamino)-5-

nitro-phenyl]-acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Chlor-4-(2-hydroxyethyl)amino-5-nitro-anilin

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>393 (100)

ae. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-benzo[1,3]dioxol-5-yl-acrylamid-

Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Benzo[1,3]dioxol-5-ylamin

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>299 (100)

af. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(2-hydroxyethyl)-N-methyl-acrylamid-

Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Methylamino-ethanol

Massenspektrum: MH+237 (100)

ag. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-ethyl-N-(2-hydroxyethyl)-acrylamid-

Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Ethylamino-ethanol

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>251 (80)

27

ah. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-1-(2-hydroxymethyl-pyrrolidin-1-yl)-propenon-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Prolinol

Massenspektrum: MH<sup>+</sup> 263 (100)

ai. 1-[3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-acryloyl]-pyrrolidine-2-carbonsäure-amid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: Prolinamid Massenspektrum: MH<sup>+</sup> 276 (100)

aj. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-1-(3-hydroxy-piperidin-1-yl)-propenon-

Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 3-Hydroxy-piperidin

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>263 (100)

ak. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(2-hydroxy-1-hydroxymethylethyl)-

acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 3-Amino-1,2-propandiol

Massenspektrum: MH<sup>+</sup>253 (100)

**al**. 2-[3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-acryloylamino]-3-methyl-buttersäure-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: α-Amino-isovaleriansäure

Massenspektrum: MH<sup>+</sup> 279 (100)

am. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(1-carbamoyl-2-hydroxyethyl)-

acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Amino-3-hydroxy-propionamid

Massenspektrum: MH<sup>+</sup> 266 (100)

an. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(3-hydroxy-4-methyl-phenyl)-

acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 5-Amino-2-methyl-phenol

Massenspektrum: MH+285 (100)

28

## **ao**. 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(2-hydroxy-5-nitro-phenyl)-acrylamid-Hydrochlorid

Verwendetes Amin: 2-Amino-4-nitro-phenol

Massenspektrum: MH+316 (100)

Beispiele 2 bis 39: Haarfärbemittel

Es werden Haarfärbelösungen der folgenden Zusammensetzung hergestellt:

1,25 mmol	Entwicklersubstanz der Formel (I) gemäß Tabelle 1
1,25 mmol	Kupplersubstanz gemäß Tabelle 1
1,0 g	Kaliumoleat (8prozentige wässrige Lösung)
1,0 g	Ammoniak (22prozentige wässrige Lösung)
1,0 g	Ethanol
0, 3 g	Ascorbinsäure
ad 100,0 g	Wasser

30 g der vorstehenden Färbelösung werden unmittelbar vor der Anwendung mit 30 g einer 6prozentigen wässrigen Wasserstoffperoxidlösung vermischt. Anschließend wird das Gemisch auf gebleichte Haare aufgetragen. Nach einer Einwirkungszeit von 30 Minuten bei 40 °C wird das Haar mit Wasser gespült, mit einem handelsüblichen Shampoo gewaschen und getrocknet. Die resultierenden Färbungen sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

Tabelle 1:

Beispiel Entwickler-		Kupplersubstanz		
Nr.	substanz	II.	III.	IV.
	der Formel	1,3-Diamino-4-	5-Amino-2-	1-Naphtol
	<b>(1)</b>	(2-hydroxy-	methyl-phenol	
		ethoxy)-benzol-		
		sulfat		
2.	Gemäß	rotbraun	rotorange	violett
	Beispiel 1a			
3.	gemäß	rotbraun	rotorange	violett
	Beispiel <b>1b</b>			
4.	gemäß	rotbraun	rotorange	violett
	Beispiel 1c			
5.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1d			
6.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1e			
7.	gemäß	rotbraun	rotorange . ,	hellviolett
	Beispiel 1f		//	
8.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1g			
9.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1h			
10.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1i			
11.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1j			

12.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1k	10.5144.1	Totorange	Tienviolett
13.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1I			
14.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1m			
15.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1n			
16.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1o			
17.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
i	Beispiel 1p			
18.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1q			
19.	gemäß	rotbraun	braun	hellviolett
	Beispiel 1r	·		
20.	gemäß	rotbraun	rotbraun	hellviolett
	Beispiel 1s		171	
21.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1t		· <del>_</del> '	
22.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1u			
23.	gemäß	rotbraun	rotorange	hellviolett
	Beispiel 1v			
24.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
	Beispiel 1x			
	<del></del>			<u></u>

25.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
	Beispiel 1y			
26.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
	Beispiel 1z			
27.	gemäß	rotbraun	rot	hellviolett
	Beispiel 1aa			
28.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
	Beispiel 1ab			
29.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
<u> </u>	Beispiel 1ac			
30.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
	Beispiel 1ae			
31.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
ļ	Beispiel 1af			
32.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
	Beispiel 1ag			
33.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
	Beispiel 1ah		:	
34.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
	Beispiel <b>1ai</b>			<u>:</u> :
35.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
	Beispiel 1aj			]
36.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
	Beispiel 1ak			
37.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
	Beispiel 1al			

32

38.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
	Beispiel 1am			
39.	gemäß	rotbraun	hell-rotorange	hellviolett
	Beispiel 1an			

### Beispiele 40 bis 71: Haarfärbemittel

Es werden Haarfärbelösungen der folgenden Zusammensetzung hergestellt:

Χg	Entwicklersubstanz E1 oder E2 der Formel (I) gemäss
	Tabelle 3
U g	Entwicklersubstanz E3 bis E10 gemäss Tabelle 3
Υg	Kupplersubstanz <b>K11</b> bis <b>K36</b> gemäss Tabelle 4
Ζg	direktziehender Farbstoff D1 bis D3 gemäss Tabelle 2
10,0 g	Kaliumoleat (8prozentige wässrige Lösung)
10,0 g	Ammoniak (22prozentige wässrige Lösung)
10,0 g	Ethanol
0,3 g	Ascorbinsäure
ad 100,0 g	Wasser

30 g der vorstehenden Färbelösung werden unmittelbar vor der Anwendung mit 30 g einer 6prozentigen wässrigen Wasserstoffperoxidlösung vermischt. Anschließend wird das Gemisch auf gebleichte Haare aufgetragen. Nach einer Einwirkungszeit von 30 Minuten bei 40 °C wird das Haar mit Wasser gespült, mit einem handelsüblichen Shampoo

33

gewaschen und getrocknet. Die Färbeergebnisse sind in Tabelle 5 zusammengefasst.

#### Beispiele 72 bis 77 Haarfärbemittel

Es werden cremeförmige Farbträgermassen der folgenden Zusammensetzung hergestellt:

Entwicklersubstanz E1 der Formel (I) gemäss
Tabelle 3
Entwicklersubstanz E3 bis E10 gemäss Tabelle 3
Kupplersubstanz K11 bis K36 gemäss Tabelle 4
direktziehender Farbstoff D1 bis D3 gemäss Tabelle 2
Cetylalkohol
Ascorbinsäure
Natriumlaurylalkoholdiglycolethersulfat, 28%ige wässrige
Lösung
Ammoniak, 22%ige wässrige Lösung
Natriumsulfit, wasserfrei
Wasser

30 g der vorstehenden Färbecreme werden unmittelbar vor der Anwendung mit 30 g einer 6prozentigen Wasserstoffperoxidlösung vermischt. Anschließend wird das Gemisch auf das Haar aufgetragen. Nach einer Einwirkzeit von 30 Minuten wird das Haar mit Wasser gespült, mit einem handelsüblichen Shampoo gewaschen und getrocknet. Die Färbeergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle 6 zusammengefasst.

## Tabelle 2:

	Direktziehende Farbstoffe
D1	2,6-Diamino-3-((pyridin-3-yl)azo)pyridin
D2	6-Chlor-2-ethylamino-4-nitro-phenol
D3	2-Amino-6-chlor-4-nitro-phenol

## Tabelle 3:

	Entwicklersubstanzen		
E1	3-(5-Amino-2-hydroxy-phenyl)-N-ethyl-acrylamid		
	Hydrochlorid		
E2	3-(5-Amino-2-hydroxy-phenyl)-N-(4-amino-phenyl)-		
	acrylamid Hydrochlorid		
	·		
E3	2,5-Diamino-phenylethanol-sulfat		
E4	3-Methyl-4-amino-phenol		
E5	4-Amino-2-aminomethyl-phenol-dihydrochlorid		
E6	4-Amino-phenol		
E7	N,N-Bis(2´-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin-sulfat		
E8	4,5-Diamino-1-(2´-hydroxyethyl)-pyrazol-sulfat		
E9	2,5-Diaminotoluol-sulfat		
E10	1,4-Diaminobenzol		

## Tabelle 4:

	Kupplersubstanzen		
K11	1,3-Diaminobenzol		
K12	2-Amino-4-(2´-hydroxyethyl)amino-anisol-sulfat		
K13	1,3-Diamino-4-(2´-Hydroxyethoxy)benzol-sulfat		
K14	2,4-Diamino-5-fluor-toluol-sulfat		
K16	3,5-Diamino-2,6-dimethoxy-pyridin-dihydrochlorid		
K17	2,4-Diamino-5-ethoxy-toluol-sulfat		
K18	N-(3-Dimethylamino)phenylharnstoff		
K19	1,3-Bis(2,4-Diaminophenoxy)propan-tetrahydrochlorid		
K21	3-Amino-phenol		
K22	5-Amino-2-methyl-phenol		
K23	3-Amino-2-chlor-6-methyl-phenol		
K24	5-Amino-4-fluor-2-methyl-phenol-sulfat		
K25	1-Naphthol .		
K26	1-Acetoxy-2-methyl-naphthalin		
K31	1,3-Dihydroxy-benzol		
K32	2-Methyl-1,3-dihydroxy-benzol		
K33	1-Chlor-2,4-dihydroxy-benzol		
K34	4-(2´-Hydroxyethyl)amino-1,2-methylendioxybenzol-		
	hydrochlorid		
K35	3,4-Methylendioxy-phenol		
K36	2-Amino-5-methyl-phenol		

36

Tabelle 5: Haarfärbemittel

Beispiel	40	41	42	43	44	45		
Farb-	(Farbstoffmenge in Gramm)							
stoffe								
E1	0,096	0,24	0,30	0,04	0,01	0,70		
E9						14.00		
					0,096	1,80		
E10				0,90				
K11						0,05		
K12					0,01			
K18						0,03		
K21					0,02	0,06		
K22	0,08	0,20	0,25	0,056		0,42		
K24				0,05		0,11		
K25					0,03			
K31			·	0,20		0,80		
K32		0,03	0,05	0,316				
K35	0,018				_i			
K36		0,03	0,05	0,01				
K26								
D1				0,01				
D3	0,04	0,06	0,025	,				
Farbton	hellblond-		hellkupfer	purpur-	silber-	dunkel-		
	kupfer- gold	gold	-farben	braun	blond	mahagoni		

37

Tabelle 5 (Fortsetzung)

Beispiel	46	47	48	49	50	51		
Farb-	(Farbstoffmenge in Gramm)							
stoffe								
E1	0,01	0,60	1,00	0,20	0,80	0,60		
E10	2,00			1,90				
E3		0,05						
E7			0,06					
E8			1,00					
E9					1,00	0,70		
K12			1,10					
K13	0,07					0,80		
K16						1,00		
K17		<b>†</b>	1,10					
K18				1,25				
K21	0,40			0,28				
K22	0,08	0,40						
K24		0,10	·					
K25		·			0,80			
K31	0,80				_ <del> </del>			
K32		0,03						
K33					0,75			
K36		0,03						
D1		0,25						
D3		0,15						
Farbton	schwarz- braun	orange	blau- violett	blaurot	pink- farben	bordeaux -farben		

Tabelle 5 (Fortsetzung)

Beispiel	52	53	54	55
Farbstoffe		(Farbstoffn	nenge in G	ramm)
E1	0,01	0,01	0,05	0,60
E3	1,40	4,50		
E5				0,25
E6			0,10	
E8		0,80	0,50	0,01
E9	2,50			
K12	0,60			
K13	0,20			0,80
K14		0,25		
K16	0,01			·
K18				1,25
K19	0,80			
K21	0,30			0,28
K22		5,00		1
K25		0,40		
K23			0,60	
K31	1,10			
K32				0,33
K36			0,19	
D2			0,50	
Farbton	schwarz	rotviolett	rotorange	warmes Gelb

39

# Tabelle 5 (Fortsetzung)

Beispiel	56	57	58	59	60	61	
Farbstoffe		(Farbstoffmenge in Gramm)					
E2	0,096	0,24	0,30	0,04	0,01	0,70	
E10				0,90			
E9					0,096	1,80	
K12					0,01		
K18						0,03	
K21					0,02	0,06	
K22	0,08	0,20	0,25	0,056		0,58	
K25					0,03		
K31				0,20		0,80	
K32		0,03	0,05	0,316			
K35	0,018						
K36		0,03	0,05	0,01			
K26					:1		
					: }		
D1				0,01			
D3	0,04	0,06	0,025				
Farbton	hellblond	kupfer-	hellkupfer	purpur-	silber-	dunkel-	
	bis	gold	-farben	braun	blond	mahagoni	
	kupfer-						
	gold						

40

Tabelle 5 (Fortsetzung)

Beispiel	62	63	64	65	66	67			
Farbstoffe		(Farbstoffmenge in Gramm)							
E2	0,01	0,60	1,00	0,20	0,80	0,60			
E10	2,00			1,90					
E3		0,05							
E8			1,00						
E9					1,00	0,70			
K12	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		1,10						
K13	0,07					0,80			
K16	<u></u>					1,00			
K17			1,10						
K18				1,25					
K21	0,40			0,28					
K22	0,08	0,50							
K25					0,80				
K31	0,80				. 1				
K32		0,03							
K33					0,75				
K36		0,03							
D1		0,25		_					
D3		0,15							
Farbton	schwarz	orange	blau-	blaurot	pink-	bordeaux			
	-braun		violett		farben	-farben			

41

# Tabelle 5 (Fortsetzung)

Beispiel	68	69	70	71			
Farbstoffe		(Farbstoffmenge in Gramm)					
E2	0,01	0,01	0,05	0,60			
E3	1,40	4,50					
E5				0,25			
E6			0,10				
E8		0,80	0,50	0,01			
E9	2,70						
K12	0,60						
K13	0,20			0,80			
K14		0,25					
K16	0,01						
K18				1,25			
K19	0,80						
K21	0,30			0,28			
K22		5,00		i.J			
K25		0,40					
K23			0,60				
K31	1,10						
K32				0,33			
K34	0,20						
K36			0,19				
D2			0,50				
Farbton	schwarz	rotviolett	rotorange	warmes Gelb			

42

Tabelle 6: Haarfärbemittel

Beispiel	72	73	74	75	76	77		
Farbstoffe		(Farbstoffmenge in Gramm)						
E1	0,10	0,20	0,01	2,00	0,50	0,70		
E4						1,60		
E8				0,25	0,80	0,20		
E9	3,20	1,71	0,02			1,80		
K13	0,23	0,10			1,30			
K14	0,20							
K16			0,015					
K21	0,40	0,80			0,02			
K22	0,08		0,25	1,80		4,50		
K23		0,20			0,03			
K31	1,05	0,135	0,02	0,25		0,80		
K25						0,55		
K26			0,03		1.1			
K19					1,70			
K36		0,27						
D2		0.04						
		0,01						
Farbton	dunkel-	schoko-	silber-	orange-	blau-	rotviolett		
	braun	braun	blond	farben	violett			

Alle in der vorliegenden Anmeldung enthaltenen Prozentangaben stellen soweit nicht anders angegeben Gewichtsprozente dar.

43

#### Patentansprüche

1. (p-Amino-hydroxyphenyl)-acrylamid-Derivate der allgemeinen Formel (I) oder deren physiologisch verträgliche, wasserlösliche Salze,

worin

**R1** gleich Wasserstoff, einem Halogenatom, einer  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe oder einer  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxygruppe ist; **R2** und **R3** unabhängig voneinander gleich Wasserstoff oder einer  $C_1$ - $C_6$ -Alkylgruppe sind;

R4 und R5 unabhänging voneinander gleich Wasserstoff, einer  $C_1$ - $C_2$ -Alkoxygruppe, einer  $C_1$ - $C_6$ -Alkylgruppe, einer ungesättigten  $C_3$ - $C_6$ -Alkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe, einer  $C_3$ - $C_4$ -Dihydroxyalkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Aminoalkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Dimethylaminoalkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Acetylaminoalkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Methoxyalkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Ethoxyalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Cyanoalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Carboxyalkylgruppe, einer  $C_1$ - $C_4$ -Aminocarbonylalkylgruppe, einer Pyridylmethylgruppe, einer Furfurylgruppe, einer Thienylmethylgruppe, einer hydrierten Furfurylgruppe, einer substituierten Pyridylgruppe, einem Rest der Formel (II)

44

einem Rest der Formel (III)

oder einem Rest der Formel (IV)

sind, oder R4 und R5 gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Ring der Formel

bilden;

R6 gleich Wasserstoff, einer Carboxygruppe oder einer Aminocarbonylgruppe ist;

R7 und R8 unabhänging voneinander gleich Wasserstoff, einer Hydroxygruppe, einer Aminocarbonylgruppe, einer Methylthiomethylgruppe, einem mit einer Phenylgruppe oder einer Hydroxygruppe substituierten Phenylrest oder einem Rest der Formel

**R9, R10, R11, R12** und **R13** unabhängig voneinander Wasserstoff, ein Halogenatom, eine Cyanogruppe, eine Hydroxygruppe, eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxygruppe, eine  $C_1$ - $C_4$ -Hydroxyalkoxygruppe, eine  $C_1$ - $C_6$ -Alkylgruppe, eine

45

 $C_1$ - $C_4$ -Alkylthioethergruppe, eine Mercaptogruppe, eine Nitrogruppe, eine Aminogruppe, eine Alkylaminogruppe, eine  $C_1$ - $C_4$ -Hydroxyalkylaminogruppe, eine Dialkylaminogruppe, eine Di $(C_1$ - $C_4$ -hydroxyalkyl)aminogruppe, eine  $(C_3$ - $C_4$ -Dihydroxyalkyl)aminogruppe, eine  $(C_1$ - $C_4$ -Hydroxyalkyl)-  $C_1$ - $C_4$ -alkylaminogruppe, eine Trifluormethan-gruppe, eine -C(O)H-Gruppe, eine -C(O)CH $_3$ -Gruppe, eine -C(O)CF $_3$ -Gruppe, eine -C(O)CH $_3$ -Gruppe, eine  $C_3$ - $C_4$  Dihydroxyalkylgruppe oder eine  $C_3$ - $C_4$  Dihydroxyalkylgruppe darstellen, oder zwei nebeneinanderliegende Reste R9 bis R13 eine -O-CH2-O-Brücke bilden;

**R14** gleich einer  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe einer Benzylgruppe oder einer  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe ist;

R15 gleich Wasserstoff oder einer C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylgruppe ist;

R16 gleich Wasserstoff, einer Hydroxygruppe, einer Carboxygruppe, einer Aminocarbonylgruppe oder einer Hydroxymethylgruppe ist; und R17 gleich Wasserstoff oder einer C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylgruppe ist;

- 2. p-Aminophenol-Derivat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass in der Formel (I) eine, mehrere oder alle Restgruppen R1, R2 und R3 gleich Wasserstoff sind.
- 3. p-Aminophenol-Derivat nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass in der Formel (I)  $\mathbf{R4}$  gleich einer  $C_1$ - $C_2$ -Alkylgruppe, einer Methoxygruppe oder einer  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe ist und  $\mathbf{R5}$  gleich einer  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe ist.
- 4. p-Aminophenol-Derivat nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass in der Formel (I) R4 und R5 unabhängig

46

voneinander gleich Wasserstoff, einer  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe, einer ungesättigen  $C_1$ - $C_6$ -Alkylgruppe einer  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe, einer  $C_3$ - $C_4$ -Dihydroxyalkylgruppe, einem Furfurylrest, einem substituierten Phenylrest der Formel (III) oder einem substituierten Pyrazolylrest der Formel (IV) sind.

- 5. p-Aminophenol-Derivat nach Anspruch 1, 2 oder 4, dadurch gekennzeichnet, dass in der Formel (I) **R4** gleich Wasserstoff ist und **R5** gleich einer  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe, einer ungesättigten  $C_3$ - $C_6$ -Alkylgruppe, einer  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppe, einer  $C_3$ - $C_4$ -Dihydroxyalkylgruppe, einem Furfurylrest, einem substituierten Phenylrest der Formel (III) oder einem substituierten Pyrazolylrest der Formel (IV) ist.
- 6. p-Aminophenol-Derivat nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass es ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-ethyl-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxy-phenyl)-N-ethyl-acrylamid, 3-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-N-(4-hydroxy-phenyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(4-amino-phenyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(4-aminophenyl)-acrylamid, 3-(2-Amino-5-hydroxyphenyl)-N-(4-aminophenyl)-acrylamid, N-[4-Amino-2-(2-hydroxyethyl)-2H-pyrazol-3-yl]-3-(5-amino-2-hydroxyphenyl)-acrylamid und N-[4-Amino-2-(2-hydroxyethyl)-2H-pyrazol-3-yl]-3-(2-amino-5-hydroxyphenyl)-acrylamid sowie deren physiologisch verträglichen Salzen.
- 7. Mittel zum oxidativen Färben von Keratinfasern auf der Basis einer Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination, dadurch gekenn-

47

zeichnet, dass es als Entwicklersubstanz mindestens ein p-Aminophenol-Derivat der Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 6 enthält.

- 8. Mittel nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass es das p-Aminophenol-Derivat der Formel (I) in einer Menge von 0,005 bis 20 Gewichtsprozent enthält.
- 9. Mittel nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Kupplersubstanz ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus N-(3-Dimethylamino-phenyl)-harnstoff, 2,6-Diamino-pyridin, 2-Amino-4-[(2hydroxyethyl)amino]-anisol, 2,4-Diamino-1-fluor-5-methyl-benzol, 2,4-Diamino-1-methoxy-5-methyl-benzol, 2,4-Diamino-1-ethoxy-5-methylbenzol, 2,4-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-5-methyl-benzol, 2,4-Di[(2-hydroxyethyl)amino]-1,5-dimethoxy-benzol, 2,3-Diamino-6methoxy-pyridin, 3-Amino-6-methoxy-2-(methylamino)-pyridin, 2,6-Diamino-3,5-dimethoxy-pyridin, 3,5-Diamino-2,6-dimethoxy-pyridin, 1,3-Diamino-benzol, 2,4-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-benzol, 1,3-Diamino-4-(2,3-dihydroxypropoxy)-benzol, 1,3-Diamino-4-(3hydroxypropoxy)-benzol, 1,3-Diamino-4-(2-methoxyethoxy)-benzol, 2,4-Diamino-1,5-di(2-hydroxyethoxy)-benzol, 1-(2-Aminoethoxy)-2,4diamino-benzol, 2-Amino-1-(2-hydroxyethoxy)-4-methylamino-benzol, 2,4-Diaminophenoxy-essigsäure, 3-[Di(2-hydroxyethyl)amino]-anilin, 4-Amino-2-di[(2-hydroxyethyl)amino]-1-ethoxy-benzol, 5-Methyl-2-(1methylethyl)-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-anilin, 3-[(2-Aminoethyl)amino]-anilin, 1,3-Di(2,4-diaminophenoxy)-propan, Di(2,4-diaminophenoxy)-methan, 1,3-Diamino-2,4-dimethoxy-benzol, 2,6-Bis(2-hydroxyethyl)amino-toluol, 4-Hydroxyindol, 3-Dimethylamino-phenol, 3-Diethylamino-phenol, 5-Amino-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-fluor-2-methyl-

phenol, 5-Amino-4-methoxy-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-ethoxy-2-methylphenol, 3-Amino-2,4-dichlor-phenol, 5-Amino-2,4-dichlor-phenol, 3-Amino-2-methyl-phenol, 3-Amino-2-chlor-6-methyl-phenol, 3-Amino-phenol, 2-[(3-Hydroxyphenyl)amino]-acetamid, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-4methoxy-2-methyl-phenol, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-phenol, 3-[(2-Methoxyethyl)amino]-phenol, 5-Amino-2-ethyl-phenol, 5-Amino-2-methoxy-phenol, 2-(4-Amino-2hydroxyphenoxy)-ethanol, 5-[(3-Hydroxypropyl)amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2,3-Dihydroxypropyl)amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2-methyl-phenol, 2-Amino-3-hydroxy-pyridin, 2,6-Dihydroxy-3,4dimethylpyridin, 5-Amino-4-chlor-2-methyl-phenol, 1-Naphthol, 2-Methyl-1naphthol, 1,5-Dihydroxy-naphthalin, 1,7-Dihydroxy-naphthalin, 2,3-Dihydroxy-naphthalin, 2,7-Dihydroxy-naphthalin, 2-Methyl-1-naphtholacetat, 1,3-Dihydroxy-benzol, 1-Chlor-2,4-dihydroxy-benzol, 2-Chlor-1,3dihydroxy-benzol, 1,2-Dichlor-3,5-dihydroxy-4-methyl-benzol, 1,5-Dichlor-2,4-dihydroxy-benzol, 1,3-Dihydroxy-2-methyl-benzol, 3,4-Methylendioxyphenol, 3,4-Methylendioxy-anilin, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-1,3benzodioxol, 6-Brom-1-hydroxy-3,4-methylendioxy-benzol, 3,4-Diaminobenzoesäure, 3,4-Dihydro-6-hydroxy-1,4(2H)-benzoxazin, 6-Amino-3,4dihydro-1,4(2H)-benzoxazin, 3-Methyl-1-phenyl-5-pyrazolon. 5,6-Dihydroxy-indol, 5,6-Dihydroxy-indolin, 5-Hydroxy-indol, 6-Hydroxyindol, 7-Hydroxy-indol und 2,3-Indolindion.

10. Mittel nach einem der Ansprüche 7 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass es zusätzlich zu den Verbindungen der Formel (I) noch weitere bekannte enthält, welche ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus 1,4-Diamino-benzol, 1,4-Diamino-2-methyl-benzol, 1,4-Diamino-2,6-dimethyl-benzol, 1,4-Diamino-3,5-diethyl-benzol, 1,4-Diamino-2.5-

49

dimethyl-benzol, 1,4-Diamino-2,3-dimethyl-benzol, 2-Chlor-1,4diaminobenzol, 1,4-Diamino-2-(thiophen-2-yl)benzol, 1,4-Diamino-2-(thiophen-3-yl)benzol, 1,4-Diamino-2-(pyridin-3-yl)benzol, 2,5-Diaminobiphenyl, 1,4-Diamino-2-methoxymethyl-benzol, 1,4-Diamino-2-aminomethyl-benzol, 1,4-Diamino-2-hydroxymethyl-benzol, 1,4-Diamino-2-(2hydroxyethoxy)-benzol, 2-(2-(Acetylamino)ethoxy)-1,4-diamino-benzol, 4-Phenylamino-anilin, 4-Dimethylamino-anilin, 4-Diethylamino-anilin, 4-Dipropylamino-anilin, 4-[Ethyl(2-hydroxyethyl)-amino]-anilin. 4-[Di(2-hydroxyethyl)amino]-anilin, 4-[Di(2-hydroxyethyl)-amino]-2-methylanilin, 4-[(2-Methoxyethyl)amino]-anilin, 4-[(3-Hydroxy-propyl)amino]anilin, 4-[(2,3-Dihydroxypropyl)amino]-anilin, 1,4-Diamino-2-(1-hydroxyethyl)-benzol, 1,4-Diamino-2-(2-hydroxyethyl)-benzol, 1,4-Diamino-2-(1methylethyl)-benzol, 1,3-Bis[(4-aminophenyl)(2-hydroxyethyl)amino]-2propanol, 1,4-Bis[(4-Aminophenyl)amino]-butan, 1,8-Bis(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan, 4-Amino-phenol, 4-Amino-3-methyl-phenol. 4-Amino-3-(hydroxymethyl)-phenol, 4-Amino-3-fluor-phenol, 4-Methylamino-phenol, 4-Amino-2-(aminomethyl)-phenol, 4-Amino-2-(hydroxymethyl)-phenol, 4-Amino-2-fluor-phenol, 4-Amino-2-[(2-hydroxyethyl)amino]methyl-phenol, 4-Amino-2-methyl-phenol, 4-Amino-2-(methoxymethyl)-phenol, 4-Amino-2-(2-hydroxyethyl)-phenol, 5-Amino-salicylsäure. 2,5-Diamino-pyridin, 2,4,5,6-Tetraamino-pyrimidin, 2,5,6-Triamino-4-(1H)pyrimidon, 4,5-Diamino-1-(2-hydroxyethyl)-1H-pyrazol, 4,5-Diamino-1-(1methylethyl)-1H-pyrazol, 4,5-Diamino-1-[(4-methylphenyl)methyl]-1Hpyrazol, 1-[(4-Chlorphenyl)methyl]-4,5-diamino-1H-pyrazol, 4,5-Diamino-1methyl-1H-pyrazol, 2-Amino-phenol, 2-Amino-6-methyl-phenol, 2-Amino-5-methyl-phenol und 1,2,4-Trihydroxy-benzol.

50

- 11. Mittel nach einem der Ansprüche 7 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass die Entwicklersubstanzen und Kupplersubstanzen, bezogen auf die Gesamtmenge des Färbemittels, jeweils in einer Gesamtmenge von 0,005 bis 20 Gewichtsprozent enthalten sind.
- 12. Mittel nach einem der Ansprüche 7 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass es zusätzlich mindestens einen direktziehenden Farbstoff enthält.
- 13. Mittel nach einem der Ansprüche 7 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass es ein Haarfärbemittel ist.

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In atlonal Application No PCT/EP 01/12126

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07C237/20 A61K7/13 D06P1/32		07D295/12					
	CO7D231/38 CO7D307/52 CO7D211/							
According to	C07D233/61 C07D307/22 C07D317/66 C07D207/08 C07D207/16  Cording to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
	SEARCHED							
Minimum do	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)							
Documentat	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched							
Electronic d	ala base consulted during the International search (name of data base	se and, where practical, search terms	s used)					
EPO-In	ternal, CHEM ABS Data							
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.					
Α	DE 196 07 751 A (HENKEL KGAA) 4 September 1997 (1997-09-04) cited in the application		1,7					
	page 7, line 40 - line 45; claims 							
	·							
	<u> </u>							
Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	γ Patent family members are	listed in annex.					
° Special ca	degories of cited documents:	"T" later document published after th or priority date and not in conflic	e international filing date					
consid	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international	cited to understand the principle Invention	or theory underlying the					
filing o	date ent which may throw doubts on priority claim(s) or	"X" document of particular relevance cannot be considered novel or of involve an inventive step when the	cannot be considered to					
which citation	which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or the complete with one or more other such document is combined with one or more other such document.							
other i	other means ments, such combination being obvious to a person skilled							
	actual completion of the international search	Date of mailing of the Internation	nal search report					
1	8 January 2002	01/02/2002						
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer						
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Sánchez García	, J.M.					

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 01/12126

A. CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D211/42						
1.0,	10 / 60/0211/42						
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
	SEARCHED	_					
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)					
Documental	lion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields search	ed				
Electronic d	ala base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)					
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to daim No.				
:		•					
:							
!							
		}					
Funt	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in an	inex.				
° Special ca	tegories of cited documents :	"T" later document published after the Internati or priority date and not in conflict with the					
consid	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	died to understand the principle or theory invention	underlying the				
filing d	idle .	"X" document of particular relevance; the claims cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered.	considered to				
which	document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another 'v' document of particular relevance; the claimed invention						
"O" docume	citation or other special reason (as specified)  Cannot be considered to involve an inventive step when the document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  Cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined with one or more oth						
'P' docume	other means  P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  *** document member of the same patent family						
	actual completion of the International search	Date of mailing of the international search	<u> </u>				
1	8 January 2002						
Name and r	nailing address of the ISA	Authorized officer					
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040 Tv. 31 651 apo pl	Of sales and the sales are					
	Tel. (+3170) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Sánchez García, J.M.	•				

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Interioral Application No
PCT/EP 01/12126

Patent document clted in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 19607751	A	04-09-1997	DE AU BR CA CZ WO EP JP NO PL SK	19607751 A1 716438 B2 1791897 A 9707886 A 2248261 A1 9802746 A3 9731886 A1 0883598 A1 2000506836 T 982772 A 327541 A1 116598 A3	04-09-1997 24-02-2000 16-09-1997 27-07-1999 04-09-1997 17-03-1999 04-09-1997 16-12-1998 06-06-2000 16-06-1998 21-12-1998 11-02-1999

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 01/12126

IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07C237/20 A61K7/13 D06P1/32	CO7D295/18	C07D295/12
	CO7D231/38 CO7D307/52 CO7D211/	46 CO7D2O7/27	C07D213/75
Alach day la	C07D233/61 C07D307/22 C07D317/	•	C07D207/16
	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla: RCHIERTE GEBIETE	SSITIKATION UNG GET IPK	
	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	ole )	
IPK 7	C07C C07D A61K D06P	•	•
Recherchie	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchierte	en Gebiete fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evil. ver	rwendete Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, CHEM ABS Data		!
			1
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Tell	le Betr, Anspruch Nr.
A	DE 196 07 751 A (HENKEL KGAA)		1,7
	4. September 1997 (1997-09-04)		
	in der Anmeldung erwähnt Seite 7, Zeile 40 - Zeile 45; Ans	enriiche	
		ppi delle	
	•		l
ļ			
1			
	X		
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfan	nilie
	ehmen : Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	*T* Spätere Veröffentlichung, die	nach dem internationalen Anmeldedatum
"A" Veröffer	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	oder dem Prioritätsdatum ver Anmeldung nicht kollidiert, so	röffentlicht worden ist und mit der ondern nur zum Verständnis des der
"E" älteres	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Erfindung zugrundellegender Theorie angegeben ist	n Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden
*L* Veröffer	dedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	kann allein aufgrund dieser V	erer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung /eröffentlichung nicht als neu oder auf
andere	en zu lässen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	erfinderischer Tätigkeit berut "Y" Veröffentlichung von besonde	nend betrachtet werden erer Bedeutung: die beanspruchte Erfindung
ausgel	ührt)	werden, wenn die Veröffentli	chung mit einer oder mehreren anderen
eine B	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	Veröffentlichungen dieser Ka diese Verbindung für einen F	ategorie in Verbindung gebracht wird und
	ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	*&* Veröffentlichung, die Mitglied	
Datum des	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internation	onalen Recherchenberichts
1:	8. Januar 2002	01/02/2002	
Name uno r	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europälsches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bedienstete	er
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,	Cánahaz Gana	5 ~ 7 M
	Fax: (+31-70) 340-3016	Sánchez Garc	ומ, ט.ויו.

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intentionales Aktenzeichen
PCT/EP 01/12126

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 CO7D211/42								
Nach der Internation	Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK							
B. RECHERCHIERTE GEBIETE								
	destprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb	ole)						
Recherchierte aber	Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfsloff gehörende Veröffentlichungen, sowell diese unter die recherchlerten Gebiete fallen							
Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)								
C. ALS WESENTL	LICH ANGESEHENE UNTERLAGEN							
Kategorie° Bezeid	ichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.					
			·					
	· .							
·			<del>.</del>					
Weitere Verö	öffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie						
'A' Veröffentlichung aber nicht als i  'E' älleres Dokume Anmeldedatum  'L' Veröffentlichung scheinen zu la: anderen im Re soll oder die at ausgeführt)  'O' Veröffentlichung eine Benutzum  'P' Veröffentlichung dem beanspru	g, die geeignet ist, einer Profriitzsanspruch zweiteinan er- assen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer echerchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ng, die sich auf eine mündliche Offenbarung, ng, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht g, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach uchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	<ul> <li>*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedalum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist</li> <li>*X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden</li> <li>*Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist</li> <li>*&amp;* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist</li> </ul>						
Datum des Abschlus	sses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Red	cherchenberichts					
	anuar 2002							
Euro NL - Tel	chrift der Internationalen Recherchenbehörde ropäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 – 2280 HV Rijswijk L (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, x: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediensteter Sánchez García, J	.M.					

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichtigen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interiorales Aktenzeichen
PCT/EP 01/12126

				<del></del>		
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
DE 19607751	A	04-09-1997	DE AU AU BR CA CZ WO EP	19607751 716438 1791897 9707886 2248261 9802746 9731886 0883598	B2 A A A1 A3 A1	04-09-1997 24-02-2000 16-09-1997 27-07-1999 04-09-1997 17-03-1999 04-09-1997
			JP NO PL SK	0883598 2000506836 982772 327541 116598	T A A1	16-12-1998 06-06-2000 16-06-1998 21-12-1998 11-02-1999

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamille)(Juli 1992)